(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 13. Oktober 2005 (13.10.2005)

PCT

$\begin{array}{c} \textbf{(10) Internationale Veröffentlichungsnummer} \\ \textbf{WO 2005/094583 \ A1} \end{array}$

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: A01N 43/90, 47/24, 37/50 // (A01N 43/90, 47:24, 37:50, 47:38, 43:40, 43:653) (A01N 43/90, 47:38, 43:40, 43:653) (A01N 47/24, 47:38, 43:40, 43:653) (A01N 37/50, 43:653)
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2005/003213
- (22) Internationales Anmeldedatum:

26. März 2005 (26.03.2005)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 102004016084.8 30. März 2004 (30.03.2004) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF Aktiengesellschaft [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).

- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): TORMO I BLASCO, Jordi [ES/DE]; Carl-Benz-Str.10-3, 69514 Laudenbach (DE). GROTE, Thomas [DE/DE]; Im Höhnhausen 18, 67157 Wachenheim (DE). SCHERER, Maria [DE/DE]; Hermann-Jürgens-Str.30, 76829 Godramstein (DE). STIERL, Reinhard [DE/DE]; Jahnstr.8, 67251 Freinsheim (DE). STRATHMANN, Siegfried [DE/DE]; Donnersbergstr.9, 67117 Limburgerhof (DE). SCHÖFL, Ulrich [DE/DE]; Erlenstr. 8, 68782 Brühl (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF Aktiengesellschaft; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: TERNARY FUNGICIDAL MIXTURES

(54) Bezeichnung: TERNÄRE FUNGIZIDE MISCHUNGEN

(57) Abstract: The invention relates to ternary fungicidal mixtures which comprise as the active component 1) the triazolopyrimidine derivative of formula (I), 5-chloro-7-(4-methyl-piperidino-1-yl)-6-(2,4,6-trifluoro-phenyl)-[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidine and 2) a strobilurin derivative (II), selected from the compounds including pyraclostrobin and orysastrobin and 3) a fungicidal substance (III) selected from the group including acyl alanines, amine derivatives, anilinopyrimidines, antibiotics, azoles, dicarboximides, dithiocarbamates, copper fungicides, nitrophenyl derivatives, phenyl pyrroles, sulfenic acid derivatives, cinnamic acid derivatives and their analogs and anilazine, benomyl, boscalid, carbendazim, carboxin, oxycarboxin, cyazofamid, dazomet, dithianon, famoxadone, fenamidone, fenarimol, fuberidazole, flutolanil, furametpyr, isoprothiolane, mepronil, nuarimol, picobenzamide, probenazole, proquinazid, pyrifenox, pyroquilon, quinoxyfen, silthiofam, thiabendazole, thifluzamide, thiophanate-methyl, tiadinil, tricyclazole, triforine, sulfur, acibenzolar-S-methyl, benthiavalicarb, carpropamide, chlorothalonil, cyflufenamid, cymoxanil, dazomet, diclomezine, diclocymet, diethofencarb, edifenphos, ethaboxam, fenhexamid, fentin-acetate, fenoxanil, ferimzone, fluazinam, phosphorous acid, fosetyl, fosetyl-aluminium, iprovalicarb, hexachlorobenzol, metrafenone, pencycuron, propamocarb, phthalide, toloclofos-methyl, quintozene and zoxamide; in a synergistically effective amount. The invention also relates to a method for controlling phytopathogenic parasitic fungi with mixtures of compounds (I) and (II) with a fungicidal substance (III) and to the use of compounds (I) and (II) with (III) for producing such mixtures and to agents that contain said mixtures.

(57) Zusammenfassung: Ternäre fungizide Mischungen, enthaltend als aktive Komponenten 1) das Triazolopyrimidinderivat der Formel I, 5-Chlor-7-(4-methyl-piperidin-1-yl)-6-(2,4,6-trifluor-phenyl)-[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin und 2) ein Strobilurinderivat II, ausgewählt aus den Verbindungen Pyraclostrobin und Orysastrobin und 3) einen fungiziden Wirkstoff III ausgewählt aus der Gruppe Acylalanine, Aminderivate, Anilinopyrimidine, Antibiotika, Azole, Dicarboximide, Dithiocarbamate, Kupferfungizide, Nitrophenylderivate, Phenylpyrrole, Sulfensäurederivate, Zimtsäureamide und Analoge und Anilazin, Benomyl, Boscalid, Carbendazim, Carboxin, Oxycarboxin, Cyazofamid, Dazomet, Dithianon, Famoxadon, Fenamidon, Fenarimol, Fuberidazol, Flutolanil, Furametpyr, Isoprothiolan, Mepronil, Nuarimol, Picobenzamid, Probenazol, Proquinazid, Pyrifenox, Pyroquilon, Quinoxyfen, Silthiofam, Thiabendazol, Thifluzamid, Thiophanat-methyl, Tiadinil, Tricyclazol, Triforine, Schwefel, Acibenzolar-S-methyl, Benthiavalicarb, Carpropamid, Chlorothalonil, Cyflufenamid, Cymoxanil, Dazomet, Diclomezin, Diclocymet, Diethofencarb, Edifenphos, Ethaboxam, Fenhexamid, Fentin-Acetat, Fenoxanil, Ferimzone, Fluazinam, Phosphorige Säure, Fosetyl, Fosetyl-Aluminium, Iprovalicarb, Hexachlorbenzol, Metrafenon, Pencycuron, Propamocarb, Phthalid, Toloclofos-methyl, Quintozene und Zoxamid; in einer synergistisch wirksamen Menge, Verfahren zur Bekämpfung von pflanzenpathogenen Schadpilzen mit Mischungen der Verbindungen I und III mit III zur Herstellung derartiger Mischungen sowie Mittel, die diese Mischungen enthalten.



WO 2005/094583 A1



MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL,

PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen. WO 2005/094583 PCT/EP2005/003213

Ternäre fungizide Mischungen

Beschreibung

- Die vorliegende Erfindung betrifft ternäre fungizide Mischungen, enthaltend als aktive Komponenten
 - 1) das Triazolopyrimidinderivat der Formel I,

10 und

2) ein Strobilurinderivat II, ausgewählt aus den Verbindungen Pyraclostrobin II-1

und

15 Orysastrobin II-2

und

25

20 3) einen fungiziden Wirkstoff III ausgewählt aus der Gruppe

Acylalanine, Aminderivate, Anilinopyrimidine, Antibiotika, Azole, Dicarboximide, Dithiocarbamate, Kupferfungizide, Nitrophenylderivate, Phenylpyrrole, Sulfensäurederivate, Zimtsäureamide und Analoge und Anilazin, Benomyl, Boscalid, Carbendazim, Carboxin, Oxycarboxin, Cyazofamid, Dazomet, Dithianon, Famoxadon, Fenamidon, Fenarimol, Fuberidazol, Flutolanil, Furametpyr, Isoprothiolan,

Mepronil, Nuarimol, Picobenzamid, Probenazol, Proquinazid, Pyrifenox, Pyroquilon, Quinoxyfen, Silthiofam, Thiabendazol, Thifluzamid, Thiophanat-methyl, Tiadinil, Tricyclazol, Triforine, Schwefel, Acibenzolar-S-methyl, Benthiavalicarb, Carpropamid, Chlorothalonil, Cyflufenamid, Cymoxanil, Dazomet, Diclomezin, Diclocymet, Diethofencarb, Edifenphos, Ethaboxam, Fenhexamid, Fentin-Acetat, Fenoxanil, Ferimzone, Fluazinam, Phosphorige Säure, Fosetyl, Fosetyl-Aluminium, Iprovalicarb, Hexachlorbenzol, Metrafenon, Pencycuron, Propamocarb, Phthalid, Toloclofos-methyl, Quintozene und Zoxamid.

10 in einer synergistisch wirksamen Menge.

5

15

20

30

35

Außerdem betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Bekämpfung von pflanzenpathogenen Schadpilzen mit Mischungen der Verbindungen I und II und III mit einem fungiziden Wirkstoff III und die Verwendung der Verbindungen I und II mit III zur Herstellung derartiger Mischungen sowie Mittel, die diese Mischungen enthalten.

Die Verbindung I, 5-Chlor-7-(4-methyl-piperidin-1-yl)-6-(2,4,6-trifluor-phenyl)-[1,2,4]tri-azolo[1,5-a]pyrimidin, ihre Herstellung und deren Wirkung gegen Schadpilze ist aus der Literatur bekannt (WO 98/46607).

Die Strobilurinderivate II sind ebenfalls aus der Literatur bekannt (WO 96/01256; WO 97/15552. Mischungen der Strobilurinderivate II mit diversen anderen fungiziden Wirkstoffen sind ebenfalls in der Literatur beschrieben.

25 Mischungen der Verbindung I mit den Strobilurinderivaten II-1, bzw. II-2 sind in WO 04/045289 bzw. WO 04/045283 beschrieben.

Mischungen von Triazolopyrimidinderivaten mit verschiedenen fungiziden Wirkstoffen werden allgemein in EP-A 988 790 vorgeschlagen. Die Verbindung I ist von der allgemeinen Offenbarung dieser Schrift umfasst, jedoch nicht explizit erwähnt. Mischungen von Triazolopyrimidinen mit zwei weiteren fungiziden Wirkstoffen werden nicht vorgeschlagen. Die ternären Mischungen sind daher neu.

Die in EP-A 988 790 beschriebenen synergistischen Mischungen von Triazolopyrimidinen werden als fungizid wirksam gegen verschiedene Krankheiten von Getreide, Obst und Gemüse, insbesondere Mehltau an Weizen und Gerste oder Grauschimmel an Äpfeln beschrieben.

Praktische Erfahrungen in der Landwirtschaft haben gezeigt, dass der wiederholte und ausschließliche Einsatz eines Einzelwirkstoffs bei der Bekämpfung von Schadpilzen in

WO 2005/094583 PCT/EP2005/003213

vielen Fällen zur schnellen Selektion von solchen Pilzstämmen führt, die gegen den betreffenden Wirkstoff eine natürliche oder adaptierte Resistenz entwickelt haben. Eine wirksame Bekämpfung dieser Pilze mit dem betreffenden Wirkstoff ist dann nicht mehr möglich.

5

Um die Gefahr der Selektion von resistenten Pilzstämmen zu verringern, werden heutzutage zur Bekämpfung von Schadpilzen üblicherweise Mischungen verschiedener Wirkstoffe eingesetzt. Durch Kombination von Wirkstoffen mit unterschiedlichen Wirkungsmechanismen kann der Bekämpfungserfolg über längere Zeit gesichert werden.

10

Im Hinblick auf effektives Resistenzmanagement und eine wirkungsvolle Bekämpfung von pflanzenpathogenen Schadpilzen bei möglichst geringen Aufwandmengen lagen der vorliegenden Erfindungen Mischungen als Aufgabe zugrunde, die bei verringerter Gesamtmenge an ausgebrachten Wirkstoffen eine verbesserte Wirkung gegen die Schadpilze zeigen (synergistische Mischungen).

15 Schao

Demgemäss wurden die eingangs definierten Mischungen gefunden. Es wurde außerdem gefunden, dass sich bei gleichzeitiger gemeinsamer oder getrennter Anwendung der Verbindungen I und II und einer der Verbindungen III oder bei Anwendung der Verbindung I und II und einer der Verbindungen III nacheinander Schadpilze besser bekämpfen lassen als mit den Einzelverbindungen oder mit den früher beschriebenen binären Mischungen.

25

20

Ein bevorzugter Gegenstand der Erfindung sind Mischungen der Verbindung I mit Pyraclostrobin II-1 und einer Verbindung III. Sie sind besonders vorteilhaft zur Bekämpfung von Schadpilzen aus der Klasse der *Oomyceten* geeignet.

30

Ein weiterer bevorzugter Gegenstand der Erfindung sind Mischungen der Verbindung I mit Orysastrobin II-2 und einer Verbindung III. Sie sind besonders vorteilhaft zur Bekämpfung von reispathogenen Schadpilzen aus der Klasse der Ascomyceten, Deuteromyceten und Basidiomyceten geeignet.

35

Daneben sind die vorgenannten Mischungen der Verbindungen I und II und der Verbindungen III bzw. die gleichzeitige gemeinsame oder getrennte Verwendung der Verbindungen I, II und einer Verbindung III hervorragend wirksam gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten, Deuteromyceten, Oomyceten und Basidiomyceten. Sie sind zum Teil systemisch wirksam und können im Pflanzenschutz als Blatt-, Beiz- und Bodenfungizide eingesetzt werden.

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Bananen, Baumwolle, Gemüsepflanzen (z.B. Gurken, Bohnen und Kürbisgewächse), Gerste, Gras, Hafer, Kaffee, Kartoffeln, Mais, Obstpflanzen, Reis, Roggen, Soja, Tomaten, Wein, Weizen, Zierpflanzen, Zuckerrohr und einer Vielzahl von Samen.

Insbesondere eignen sie sich zur Bekämpfung der folgenden pflanzenpathogenen Pilze: Blumeria graminis (echter Mehltau) an Getreide, Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen, Podosphaera leucotricha an Äpfeln, Uncinula necator an Reben, Puccinia-Arten an Getreide, Rhizoctonia-Arten an Baumwolle, Reis und Rasen, Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr, Venturia inaequalis an Äpfeln, Bipolaris- und Drechslera-Arten an Getreide, Reis und Rasen, Septoria-Arten an Weizen, Botrytis cinerea an Erdbeeren, Gemüse, Zierpflanzen und Reben, Mycosphaerella-Arten an Bananen, Erdnüssen und Getreide, Pseudocercosporella herpotrichoides an Weizen und Gerste, Pyricularia oryzae an Reis, Phakopsora pachyrhizi und P. meibomiae an Soja, Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten, Pseudoperonospora-Arten an Kürbissen und Hopfen, Plasmopara viticola an Reben, Alternaria-Arten an Gemüse und Obst sowie Fusarium- und Verticillium-Arten.

Sie sind außerdem im Materialschutz (z.B. Holzschutz) anwendbar, beispielsweise gegen *Paecilomyces variotii*.

Die Verbindungen I und II und die Verbindungen III können gleichzeitig gemeinsam oder getrennt oder nacheinander aufgebracht werden, wobei die Reihenfolge bei getrennter Applikation im allgemeinen keine Auswirkung auf den Bekämpfungserfolg hat.

Als fungizider Wirkstoff III in den erfindungsgemäßen Mischungen kommen insbesondere Fungizide ausgewählt aus den folgenden Gruppen in Frage:

Acylalanine wie Benalaxyl, Metalaxyl, Ofurace, Oxadixyl,

5

10

15

35

40

- Aminderivate wie Aldimorph, Dodine, Dodemorph, Fenpropimorph, Fenpropidin,
 Guazatine, Iminoctadine, Spiroxamin, Tridemorph,
- Anilinopyrimidine wie Pyrimethanil, Mepanipyrim oder Cyprodinil,
- Antibiotika wie Cycloheximid, Griseofulvin, Kasugamycin, Natamycin, Polyoxin oder Streptomycin,
 - Azole wie Bitertanol, Bromoconazol, Cyproconazol, Difenoconazole, Dinitroconazol, Enilconazol, Epoxiconazol, Fenbuconazol, Fluquiconazol, Flusilazol, Flutriafol, Hexaconazol, Imazalil, Ipconazol, Metconazol, Myclobutanil, Penconazol, Propiconazol, Prochloraz, Prothioconazol, Simeconazol, Tebuconazol, Tetraconazol, Triadimenol, Triflumizol, Triticonazol,

- Dicarboximide wie Iprodion, Myclozolin, Procymidon, Vinclozolin,
- Dithiocarbamate wie Ferbam, Nabam, Maneb, Mancozeb, Metam, Metiram, Propineb, Polycarbamat, Thiram, Ziram, Zineb,
- Heterocylische Verbindungen wie Anilazin, Benomyl, Boscalid, Carbendazim, Carboxin, Oxycarboxin, Cyazofamid, Dazomet, Dithianon, Famoxadon, Fenamidon, Fenarimol, Fuberidazol, Flutolanil, Furametpyr, Isoprothiolan, Mepronil, Nuarimol, Picobenzamid, Probenazol, Proquinazid, Pyrifenox, Pyroquilon, Quinoxyfen, Silthiofam, Thiabendazol, Thifluzamid, Thiophanat-methyl, Tiadinil, Tricyclazol, Triforine,
 - Kupferfungizide wie Bordeaux Brühe, Kupferacetat, Kupferoxychlorid, basisches Kupfersulfat,
 - Nitrophenylderivate, wie Binapacryl, Dinocap, Dinobuton, Nitrophthal-isopropyl,
 - Phenylpyrrole wie Fenpiclonil oder Fludioxonil,
 - Schwefel,

5

10

25

- Sonstige Fungizide wie Acibenzolar-S-methyl, Benthiavalicarb, Carpropamid, Chlorothalonil, Cyflufenamid, Cymoxanil, Diclomezin, Diclocymet, Diethofencarb, Edifenphos, Ethaboxam, Fenhexamid, Fentin-Acetat, Fenoxanil, Ferimzone, Fluazinam, Phosphorige Säure, Fosetyl, Fosetyl-Aluminium, Iprovalicarb, Hexachlorbenzol, Metrafenon, Pencycuron, Penthiopyrad, Propamocarb, Phthalid, Toloclofos-methyl, Quintozene, Zoxamid,
- Strobilurine wie Azoxystrobin, Dimoxystrobin, Enestroburin, Fluoxastrobin, Kreso-xim-methyl, Metominostrobin, Orysastrobin, Picoxystrobin, Pyraclostrobin oder Trifloxystrobin,
 - Sulfensäurederivate wie Captafol, Captan, Dichlofluanid, Folpet, Tolylfluanid,
 - Zimtsäureamide und Analoge wie Dimethomorph, Flumetover oder Flumorph.

Die voranstehend als genannten Wirkstoffe III, ihre Herstellung und ihre Wirkung gegen Schadpilze sind allgemein bekannt (vgl.: http://www.hclrss.demon.co.uk/index.html); sie sind kommerziell erhältlich:

- Benalaxyl, Methyl *N*-(phenylacetyl)-*N*-(2,6-xylyl)-DL-alaninat (DE 29 03 612), Metalaxyl, Methyl *N*-(methoxyacetyl)-*N*-(2,6-xylyl)-DL-alaninat (GB 15 00 581); Ofurace, (*RS*)-α-(2-Chlor-*N*-2,6-xylylacetamido)-*y*-butyrolacton [CAS RN 58810-48-3]; Oxadixyl; *N*-(2,6-Dimethylphenyl)-2-methoxy-*N*-(2-oxo-3-oxazolidinyl)acetamid (GB 20 58 059);
- Aldimorph, "4-Alkyl-2,5(oder 2,6)-dimethylmorpholin", mit 65-75% Anteil 2,6-Dimethylmorpholin und 25-35% 2,5-Dimethylmorpholin, mit mehr als 85% Anteil von 4-Dodecyl-2,5(oder 2,6)-dimethylmorpholin, wobei "Alkyl" auch Octyl, Decyl, Tetradecyl oder Hexadecyl ist, mit einem cis/trans Verhältnis von 1:1 [CAS RN 91315-15-0]; Dodine, 1-Dodecylguanidinium Acetat (Plant Dis. Rep., Bd. 41, S.1029 (1957));
- 40 Dodemorph, 4-Cyclododecyl-2,6-dimethylmorpholin (DE 1198125);

Fenpropimorph, (RS)-cis-4-[3-(4-tert-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-2,6-dimethylmorpholin (DE 27 52 096);

Fenpropidin, (RS)-1-[3-(4-tert-Butylphenyl)-2-methylpropyl]piperidin (DE 27 52 096); Guazatine, Mischung der Reaktionsprodukte aus der Amidinierung von technischem

- Iminodi(octamethylen)diamin, enthaltend verschiedene Guanidine und Polyamine [CAS RN 108173-90-6];
 - Iminoctadine, 1,1'-Iminodi(octamethylen)diguanidin (Congr. Plant Pathol., 1., S.27 (1968);
 - Spiroxamin, (8-tert-Butyl-1,4-dioxa-spiro[4.5]dec-2-yl)-diethyl-amin (EP-A 281 842);
- Tridemorph, 2,6-Dimethyl-4-tridecylmorpholin (DE 11 64 152);

 Pyrimethanil, 4,6-Dimethyl-pyrimidin-2-yl)-phenyl-amin (DD-A 151 404);

 Mepanipyrim, (4-Methyl-6-prop-1-inyl-pyrimidin-2-yl)-phenyl-amin (EP-A 224 339);

 Cyprodinil, (4-Cyclopropyl-6-methyl-pyrimidin-2-yl)-phenyl-amin (EP-A 310 550);

 Cycloheximid, 4-{(2R)-2-[(1S,3S,5S)-3,5-Dimethyl-2-oxocyclohexyl]-2-hydroxyethyl}pi-
- peridin-2,6-dion [CAS RN 66-81-9];
 Griseofulvin, 7-Chlor-2',4,6-trimethoxy-6'-methylspiro[benzofuran-2(3*H*),1'-cyclohex-2'-en]-3,4'-dion [CAS RN 126-07-8];
 - Kasugamycin, 3-O-[2-Amino-4-[(carboxyiminomethyl)amino]-2,3,4,6-tetradeoxy-α-D-arabino-hexopyranosyl]-D-chiro-inositol [CAS RN 6980-18-3];
- Natamycin, (8*E*,14*E*,16*E*,18*E*,20*E*)-(1*R*,3*S*,5*R*,7*R*,12*R*,22*R*,24*S*,25*R*,26*S*)-22-(3-Amino-3,6-dideoxy-β-D-mannopyranosyloxy)-1,3,26-trihydroxy-12-methyl-10-oxo-6,11,28-trioxatricyclo[22.3.1.0^{5,7}]octacosa-8,14,16,18,2**O**-pentaen-25-carbonsäure [CAS RN 7681-93-8];
 - Polyoxin, 5-(2-Amino-5-O-carbamoyl-2-deoxy-L-xylonamido)-1-(5-carboxy-1,2,3,4-
- tetrahydro-2,4-dioxopyrimidin-1-yl)-1,5-dideoxy-β-D-allofuranuronsäure [CAS RN 22976-86-9];
 - Streptomycin, 1,1'-{1-L-(1,3,5/2,4,6)-4-[5-Deoxy-2-O-(2-deoxy-2-methylamino- α -L-glucopyranosyl)-3-C-formyl- α -L-lyxofuranosyloxy]-2,5,6-trihydroxycyclohex-1,3-ylene}diguanidin (J. Am. Chem. Soc. Bd. 69, S.1234 (1947));
- Bitertanol, β -([1,1'-Biphenyl]-4-yloxy)- α -(1,1-dimethylethyl)-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol (DE 23 24 020),
 - Bromuconazole, 1-[[4-Brom-2-(2,4-dichlorphenyl)tetrahydro-2-furanyl]methyl]-1*H*-1,2,4-triazol (Proc. 1990 Br. Crop. Prot. Conf. Pests Dis. Bd. 1, S. 459);
 - Cyproconazol, 2-(4-Chlor-phenyl)-3-cyclopropyl-1-[1,2,4]triazol-1-yl-butan-2-ol (US 4 664 696);

35

- Difenoconazole, 1-{2-[2-Chlor-4-(4-chlor-phenoxy)-phenyl]- 4-methyl-[1,3]dioxolan-2-ylmethyl}-1H-[1,2,4]triazol (GB-A 2 098 607);
 - Diniconazole, (βE)- β -[(2,4-Dichlorphenyl)methylen]- α -(1,1-dimethylethyl)-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol (Noyaku Kagaku, 1983, Bd. 8, S. 575);

WO 2005/094583 PCT/EP2005/003213

7

Enilconazol (Imazalil), 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(2-propenyloxy)ethyl]-1*H*-imidazol (Fruits, 1973, Bd. 28, S. 545);

- Epoxiconazol, (2RS,3SR)-1-[3-(2-Chlorphenyl)-2,3-epoxy-2-(4-fluorphenyl)propyl]-1H-1,2,4-triazol (EP-A 196 038);
- 5 Fenbuconazole, α-[2-(4-Chlorphenyl)ethyl]-α-phenyl-1*H*-1,2,4-triazol-1-propannitril (Proc. 1988 Br. Crop Prot. Conf. Pests Dis. Bd. 1, S. 33); Fluquiconazol, 3-(2,4-Dichlor-phenyl)-6-fluor-2-[1,2,4]– triazol-1-yl-3H-quinazolin-4-on

(Proc. Br. Crop Prot. Conf.-Pests Dis., 5-3, 411 (1992));

Flusilazol, 1-{[Bis-(4-fluor-phenyl)-methyl-silanyl]- methyl}-1H-[1,2,4]triazol (Proc. Br.

10 Crop Prot. Conf.-Pests Dis., 1, 413 (1984));

Flutriafol, α -(2-Fluorphenyl)- α -(4-fluorphenyl)-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol (EP 15 756); Hexaconazol, 2-(2,4-Dichlor-phenyl)-1-[1,2,4]triazol-1- yl-hexan-2-ol (CAS RN 79983-71-4);

Ipconazole, 2-[(4-Chlorphenyl)methyl]-5-(1-methylethyl)-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl-

methyl)cyclopentanol (EP 267 778),

Metconazol, 5-(4-Chlor-benzyl)-2,2-dimethyl-1-[1,2,4]triazol-1-ylmethyl-cyclopentanol (GB 857 383);

Myclobutanil, 2-(4-Chlor-phenyl)-2-[1,2,4]triazol-1-ylmethyl-pentan-nitril (CAS RN 88671–89–0);

- Penconazol, 1-[2-(2,4-Dichlor-phenyl)-pentyl]-1H- [1,2,4]triazol (Pesticide Manual, 12th Ed. (2000), S.712);
 - Propiconazole, 1-[[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-propyl-1,3-dioxolan-2-yl]methyl]-1*H*-1,2,4-triazol (BE 835 579);
 - Prochloraz, Imidazol-1-carbonsäure-propyl-[2-(2,4,6-trichlor-phenoxy)-ethyl]-amid (US

25 3 991 071);

35

- Prothioconazol, 2-[2-(1-Chlor-cyclopropyl)-3-(2-chlor-phenyl)-2-hydroxy-propyl]-2,4-dihydro-[1,2,4]triazol-3-thion (WO 96/16048);
- Simeconazole, α -(4-Fluorphenyl)- α -[(trimethylsilyl)methyl]-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol [CAS RN 149508-90-7],
- Tebuconazol, 1-(4-Chlorphenyl)-4,4-dimethyl-3-[1,2,4]triazol-1-ylmethyl-pentan-3-ol (EP-A 40 345);
 - Tetraconazole, 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-3-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)propyl]-1*H*-1,2,4-triazol (EP 234 242);
 - Triadimefon, 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanon (BE 793 867);
 - Triadimenol, β -(4-Chlorphenoxy)- α -(1,1-dimethylethyl)-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol (DE 23 24 010);

Triflumizol, (4-Chlor-2-trifluormethyl-phenyl)-(2-propoxy- 1-[1,2,4]triazol-1-yl-ethyliden)-amin (JP-A 79/119 462);

Triticonazole, (5*E*)-5-[(4-Chlorphenyl)methylen]-2,2-dimethyl-1-(1*H*-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)cyclopentanol (FR 26 41 277);

Iprodion, 3-(3,5-Dichlor-phenyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-1-carbonsäureisopropylamid (GB 13 12 536);

Myclozolin, (*RS*)-3-(3,5-Dichlorphenyl)-5-methoxymethyl-5-methyl-1,3-oxazolidin-2,4-dion [CAS RN 54864-61-8];

Procymidon, N-(3,5-Dichlorphenyl)-1,2-dimethylcyclopropan-1,2-dicarboximid (US 3 903 090);

Vinclozolin, 3-(3,5-Dichlor-phenyl)-5-methyl-5-vinyl-oxazolidin-2,4-dion (DE-OS

10 22 07 576);

Ferbam, Eisen(3+)dimethyldithiocarbamat (US 1 972 961);

Nabam, Dinatrium Ethylenbis(dithiocarbamat) (US 2 317 765);

Maneb, Mangan-ethylenbis(dithiocarbamat) (US 2 504 404);

Mancozeb, Mangan Ethylenbis(dithiocarbamat) Polymerkomplex Zinksalz (GB

15 996 264);

Metam, Methyldithiocarbaminsäure (US 2 791 605);

Metiram, Zinkammoniat-ethylenbis(dithiocarbamat) (US 3 248 400);

Propineb, Zink Propylenbis(dithiocarbamat) Polymer (BE 611 960);

Polycarbamat, Bis(dimethylcarbamodithioato- $\kappa S, \kappa S'$)[μ -[[1,2-ethandiylbis[carbamo-

20 dithioato- $\kappa S, \kappa S$]](2-)]]di[Zink] [CAS RN 64440-88-6];

Thiram, Bis(dimethylthiocarbamoyl)disulfid (DE 642 532);

Ziram, Dimethyldithiocarbamat [CAS RN 137-30-4];

Zineb, Zink-ethylenbis(dithiocarbamat) (US 2 457 674);

Anilazin, 4,6-Dichlor-N-(2-chlorphenyl)-1,3,5-triazin-2-amin (US 2 720 480);

- Benomyl, 2-Acetylamino-benzoimidazol-1-carbonsäurebutylamid (US 3 631 176); Boscalid, 2-Chlor-*N*-(4'-chlorbiphenyl-2-yl)nicotinamid (EP-A 545 099); Carbendazim, (1H-Benzoimidazol-2-yl)-carbaminsäuremethylester (US 3 657 443); Carboxin, 5,6-Dihydro-2-methyl-*N*-phenyl-1,4-oxathiin-3-carboxamid (US 3 249 499); Oxycarboxin, 5,6-Dihydro-2-methyl-1,4-oxathiin-3-carboxanilid 4,4-dioxid (US
- 30 3 399 214);

Cyazofamid, 4-Chlor-2-cyano-*N,N*-dimethyl-5-(4-methylphenyl)-1*H*-imidazol-1-sulfonamid (CAS RN 120116-88-3];

Dazomet, 3,5-Dimethyl-1,3,5-thiadiazinan-2-thion (Bull. Soc. Chim. Fr. Bd. 15, S.891 (1897));

Dithianon, 5,10-Dioxo-5,10-dihydro-naphtho[2,3-b][1,4]dithiin-2,3-dicarbonitril (GB 857 383);

Famoxadon, (RS)-3-Anilino-5-methyl-5-(4-phenoxyphenyl)-1,3-oxazolidin-2,4-dion [CAS RN 131807-57-3];

Fenamidon, (S)-1-Anilino-4-methyl-2-methylthio-4-phenylimidazolin-5-on [CAS RN 161326-34-7];

Fenarimol, α -(2-Chlorphenyl)- α -(4-chlorphenyl)-5-pyrimidinmethanol (GB 12 18 623);

Fuberidazole, 2-(2-Furanyl)-1H-benzimidazol (DE 12 09 799);

Flutolanil, α , α , α -Trifluor-3'-isopropoxy-o-toluanilid (JP 1104514);

Furametpyr, 5-Chlor-N-(1,3-dihydro-1,1,3-trimethyl-4-isobenzofuranyl)-1,3-dimethyl-1H-

5 pyrazol-4-carboxamid [CAS RN 123572-88-3];

- Isoprothiolane, Di-isopropyl 1,3-Dithiolan-2-ylidenmalonat (Proc. Insectic. Fungic. Conf. 8. Bd. 2, S.715 (1975));
- Mepronil, 3'-Isopropoxy-o-toluanilid (US 3 937 840);
- Nuarimol, α -(2-Chlorphenyl)- α -(4-fluorphenyl)-5-pyrimidinmethanol (GB 12 18 623);
- Fluopicolide (Picobenzamid), 2,6-Dichlor-N-(3-chlor-5-trifluormethyl-pyridin-2-ylmethyl)-benzamid (WO 99/42447);
 - Probenazole, 3-Allyloxy-1,2-benzothiazol-1,1-dioxid (Agric. Biol. Chem. Bd.37, S.737 (1973));
 - Proquinazid, 6-Jodo-2-propoxy-3-propylquinazolin-4(3H)-on (WO 97/48684);
- Pyrifenox, 2',4'-Dichlor-2-(3-pyridyl)acetophenon(*EZ*)-*O*-methyloxim (EP 49 854); Pyroquilon, 1,2,5,6-Tetrahydropyrrolo[3,2,1-*ij*]quinolin-4-on (GB 139 43 373) Quinoxyfen, 5,7-Dichlor-4-(4-fluor-phenoxy)-chinolin (US 5 240 940); Silthiofam, *N*-Allyl-4,5-dimethyl-2-(trimethylsilyl)thiophen-3-carboxamid [CAS RN 175217-20-6];
- Thiabendazole, 2-(1,3-Thiazol-4-yl)benzimidazol (US 3 017 415);
 Thifluzamide, 2',6'-Dibrom-2-methyl-4'-trifluormethoxy-4-trifluormethyl-1,3-thiazol-5-carboxanilid [CAS RN 130000-40-7];
 Thiophanat-methyl, 1,2-Phenylenbis(iminocarbonothioyl)bis(dimethylcarbamat) (DE-OS 19 30 540);
- Tiadinil, 3'-Chlor-4,4'-dimethyl-1,2,3-thiadiazol-5-carboxanilid [CAS RN 223580-51-6]; Tricyclazole, 5-Methyl-1,2,4-triazolo[3,4-b][1,3]benzothiazol [CAS RN 41814-78-2]; Triforine, N,N'-{Piperazine-1,4-diylbis[(trichlormethyl)methylen]}diformamid (DE 19 01 421);

Bordeaux Brühe, Mischung von CuSO₄ x 3Cu(OH)₂ x 3CaSO₄ [CAS RN 8011-63-0]

- Kupferacetat, Cu(OCOCH₃)₂ [CAS RN 8011-63-0]; Kupferoxychlorid, Cu₂Cl(OH)₃ [CAS RN 1332-40-7];
 - basisches Kupfersulfat, CuSO₄ [CAS RN 1344-73-6];
 - Binapacryl, (RS)-2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl 3-methylcrotonat [CAS RN 485-31-4]; Dinocap, die Mischung aus 2,6-Dinitro-4-octylphenylcrotonat und 2,4-Dinitro-6-octyl-
- phenylcrotonat, wobei "Octyl" eine Mischung aus 1-Methylheptyl, 1-Ethylhexyl und 1-Propylpentyl bedeutet (US 2 526 660);

 Dinobuton (RS)-2-sec-Butyl-4.6-dinifrophenyl-isopropylcarbonat [CAS RN 973-21-7];
 - Dinobuton, (*RS*)-2-*sec*-Butyl-4,6-dinitrophenyl-isopropylcarbonat [CAS RN 973-21-7]; Nitrothal-isopropyl, 5-Nitroisophthalsäurediisopropylester (Proc. Br. Insectic. Fungic. Conf. 7., Bd. 2, S.673 (1973));

- Fenpicionii, 4-(2,3-Dichlor-phenyl)-1H-pyrrol-3-carbonitrii (Proc. 1988 Br. Crop Prot. Conf. Pests Dis., Bd. 1, S. 65);
- Fludioxonil, 4-(2,2-Difluor-benzo[1,3]dioxol-4-yl)-1H-pyrrol-3-carbonitril (The Pecticide Manual, Hrsg. The British Crop Protection Council, 10. Aufl. (1995), S. 482);
- Acibenzolar-S-methyl, 1,2,3-Benzothiadiazol-7-carbothionsäuremethylester [CAS RN 135158-54-2];
 - Flubenthiavalicarb (Benthiavalicarb), {(S)-1-[(1R)-1-(6-Fluor-benzothiazol-2-yl)-ethylcarbamoyl]-2-methyl-propyl}-carbaminsäureisopropylester (JP-A 09/323 984); Carpropamid, 2,2-Dichloro-*N*-[1-(4-chlorphenyl)ethyl]-1-ethyl-3-methylcyclopropan-
- 10 carboxamid [CAS RN 104030-54-8];
 - Chlorothalonil, 2,4,5,6-Tetrachlor-isophthalonitril (US 3 290 353);
 - Cyflufenamid, (Z)-N-[α -(Cyclopropylmethoxyimino)-2,3-difluor-6-(trifluormethyl)benzyl]-2-phenylacetamid (WO 96/19442);
 - Cymoxanil, 1-(2-Cyano-2-methoxyiminoacetyl)-3-ethylharnstoff (US 3 957 847);
- Diclomezine, 6-(3,5-Dichlorphenyl-p-tolyl)pyridazin-3(2H)-on (US 4 052 395)

 Diclocymet, (RS)-2-Cyano-N-[(R)-1-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]-3,3-dimethylbutyramid [CAS RN 139920-32-4];
 - Diethofencarb, Isopropyl 3,4-diethoxycarbanilat (EP 78 663);
 - Edifenphos, O-Ethyl S,S-Diphenyl Phosphordithioat (DE 14 93 736)
- 20 Ethaboxam, *N*-(Cyano-2-thienylmethyl)-4-ethyl-2-(ethylamino)-5-thiazolcarboxamid (EP-A 639 574);
 - Fenhexamid, N-(2,3-dichlor-4-hydroxyphenyl)-1-methylcyclohexancarboxamid (Proc. Br. Crop Prot. Conf. Pests Dis., 1998, Bd. 2, S. 327);
 - Fentin-Acetat, Triphenylzinn (US 3 499 086);
- Fenoxanil, *N*-(1-Cyano-1,2-dimethylpropyl)-2-(2,4-dichlorphenoxy)propanamid (EP 262 393);
 - Ferimzone, (*Z*)-2'-Methylacetophenon-4,6-dimethylpyrimidin-2-ylhydrazon [CAS RN 89269-64-7];
 - Fluazinam, 3-Chlor-N-[3-chlor-2,6-dinitro-4-(trifluoromethyl)phenyl]-5-(trifluormethyl)-2-
- pyridin-amin (The Pecticide Manual, Hrsg. The British Crop Protection Council, 10. Aufl. (1995), S. 474);
 - Fosetyl, Fosetyl-Aluminium, Ethylphosphonat (FR 22 54 276);
 - Iprovalicarb, [(1S)-2-Methyl-1-(1-p-tolyl-ethylcarbamoyl)-propyl]-carbaminsäure-isopropylester (EP-A 472 996);
- Hexachlorbenzol (C. R. Seances Acad. Agric. Fr., Bd. 31, S. 24 (1945);
 Metrafenon, 3'-Brom-2,3,4,6'-tetramethoxy-2',6-dimethylbenzophenon (US 5 945 567);
 Pencycuron, 1-(4-Chlorbenzyl)-1-cyclopentyl-3-phenylharnstoff (DE 27 32 257);
 Penthiopyrad, (RS)-N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)-3-thienyl]-1-methyl-3-(trifluormethyl)-1H-pyrazol-4-carboxamid (JP 10130268);
- 40 Propamocarb, 3-(Dimethylamino)propylcarbaminsäurepropylester (DE 15 67 169);

Phthalid (DE 16 43 347);

5

Toloclofos-methyl, O-2,6-Dichlor-p-tolyl O,O-Dimethyl Phosphorthioat (GB 14 67 561); Quintozene, Pentachlornitrobenzol (DE 682 048);

Zoxamid, (RS)-3,5-Dichlor-N-(3-chlor-1-ethyl-1-methyl-2-oxopropyl)-p-toluamid [CAS RN 156052-68-5];

- Azoxystrobin, 2-{2-[6-(2-Cyano-1-vinyl-penta-1,3-dienyloxy)-pyrimidin-4-yloxy]-phenyl}-3-methoxy-acrylsäuremethylester (EP 382 375),
- Dimoxystrobin, (*E*)-2-(methoxyimino)-*N*-me**t**hyl-2-[α -(2,5-xylyloxy)- α -tolyl]acetamid (EP 477 631);
- 10 Enestroburin, 2-{2-[3-(4-Chlorphenyl)-1-methyl-allylidenaminooxymethyl]-phenyl}-3-methoxy-acrylsäuremethylester (EP 936 21 3);
 - Fluoxastrobin, (E)-{2-[6-(2-chlorphenoxy)-5-fluorpyrimidin-4-yloxy]phenyl}(5,6-dihydro-1,4,2-dioxazin-3-yl)methanon-O-methyloxim (WO 97/27189);
- Kresoxim-methyl, (*E*)-Methoxyimino[α -(o-to Iyloxy)-o-tolyl]essigsäuremethylester (EP 253 213);
 - Metominostrobin, (E)-2-(Methoxyimino)-N-methyl-2-(2-phenoxyphenyl)acetamid (EP 398 692);
 - Orysastrobin, (2E)-2-(Methoxyimino)-2- $\{2-[(3E,5E,6E)-5-(methoxyimino)-4,6-dimethyl-2,8-dioxa-3,7-diazanona-3,6-dien-1-yl]phenyl}-N-methylacetamid (WO 97/15552);$
- Picoxystrobin, 3-Methoxy-2-[2-(6-trifluormethyl-pyridin-2-yloxymethyl)-phenyl]-acrylsäuremethylester (EP 278 595);
 - Pyraclostrobin, *N*-{2-[1-(4-Chlorphenyl)-1*H*-pyrazol-3-yloxymethyl]phenyl}(*N*-methoxy)carbaminsäuremethylester (WO 96/01256);
 - Trifloxystrobin, (E)-Methoxyimino- $\{(E)-\alpha-[1-(\alpha,\alpha,\alpha-trifluor-m-tolyl)\}$ ethylidenaminooxy]-o-tolyl}essigsäuremethylester (EP 460 575);
 - Captafol, N-(1,1,2,2-Tetrachloroethylthio)cyclohex-4-en-1,2-dicarboximid (Phytopathology, Bd. 52, S.754 (1962));
 - Captan, N-(Trichlormethylthio)cyclohex-4-en-1,2-dicarboximid (US 2 553 770); Dichlofluanid, N-Dichlorfluormethylthio-N', N'-dimethyl-N-phenylsulfamid (DE
- 30 11 93 498);

(EP 120 321);

- Folpet, *N*-(Trichlormethylthio)phthalimid (US 2 553 770);
 Tolylfluanid, *N*-Dichlorfluormethylthio-*N'*, *N'*-dimethyl-*N-p*-tolylsulfamid (DE 11 93 498);
 Dimethomorph, 3-(4-Chlorphenyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1-morpholin-4-yl-propenon
- Flumetover, 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-*N*-et**h**yl-*α*,*α*,*α*-trifluor-*N*-methyl-*p*-toluamid [A-GROW Nr. 243, 22 (1995)];
 Flumorph, 3-(4-Fluorphenyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1-morpholin-4-yl-propenon (EP 860 438).

12 Bevorzugt sind Mischungen der Verbindungen I und II mit einem Wirkstoff III ausgewählt aus den voranstehend genannten Anilinopyrimidinen, Azolen, Dithiocarbamaten,

PCT/EP2005/003213

heterocyclischen Verbindungen, Sulfensäurederivaten, Zimtsäurederivaten oder den genannten sonstigen Fungiziden, insbesondere den genannten Azolen.

5

WO 2005/094583

Besonders bevorzugt sind Mischungen der Verbindungen I und II mit einem Wirkstoff III ausgewählt aus der Gruppe Cyprodinil, Epoxiconazol, Fluquiconazol, Metconazol, Prochloraz, Prothioconazol, Tebuconazol, Triticonazol, Mancozeb, Metiram, Boscalid, Dithianon, Chlorothalonil, Metrafenon, Propamocarb, Folpet und Dimethomorph.

10

In einer Ausführungsform der erfindungsgemäßen Mischungen werden den Verbindungen II und III ein weiteres Fungizid IV beigemischt. Als Komponente IV kommen die vorgenannten Wirkstoffe III in Frage.

Mischungen der Verbindungen I und II mit einer Komponente III sind bevorzugt. 15

Die Verbindungen I, II und III werden üblicherweise in einem Gewichtsverhältnis von 100:1:5 bis 1:100:20, vorzugsweise 20:1:1 bis 1:20:20 bis 1:20:1 bis 20:1:20, insbesondere 10:1:1 bis 1:10:10 bis 1:10:1 bis 10:1:10 angewandt.

20

Die Komponenten IV werden gewünschtenfalls im Verhältnis von 20:1 bis 1:20 zu den Mischungen der Verbindungen I, II und III zugemischt.

25

Die Aufwandmengen der erfindungsgemäßen Mischungen liegen je nach Art der Verbindungen und des gewünschten Effekts bei 5 g/ha bis 2500 g/ha, vorzugsweise 5 g/ha bis 1000 g/ha, insbesondere 50 bis 750 g/ha.

Die Aufwandmengen für die Verbindung I liegen entsprechend in der Regel bei 1 bis 1000 g/ha, vorzugsweise 10 bis 900 g/ha, insbesondere 20 bis 750 g/ha.

30

Die Aufwandmengen für die Verbindungen II liegen entsprechend in der Regel bei 1 bis 1000 g/ha, vorzugsweise 10 bis 500 g/ha, insbesondere 40 bis 350 g/ha.

35

40

Die Aufwandmengen für die Verbindungen III liegen entsprechend in der Regel bei 1 bis 1000 g/ha, vorzugsweise 10 bis 500 g/ha, insbesondere 40 bis 350 g/ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Aufwandmengen an Mischung von 1 bis 1000 g/100 kg Saatgut, vorzugsweise 1 bis 200 g/100 kg, insbesondere 5 bis 100 g/100 kg verwendet.

Das Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen er Folgt durch die getrennte oder gemeinsame Applikation der Verbindungen I und II und einer Verbindung III oder der Mischungen aus den Verbindungen I, II und einer Verbindung III durch Besprühen oder Bestäuben der Samen, der Pflanzen oder der Bödern vor oder nach der Aussaat der Pflanzen oder vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen.

13

PCT/EP2005/003213

WO 2005/094583

5

10

15

20

30

35

Die erfindungsgemäßen Mischungen, bzw. die Verbindungen I, II und III können in die üblichen Formulierungen überführt werden, z.B. Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube, Pulver, Pasten und Granulate. Die Anwendungsform richtet sich nach dem jeweiligen Verwendungszweck; sie soll in jedern Fall eine feine und gleichmäßige Verteilung der erfindungsgemäßen Verbindung gewährleisten.

Die Formulierungen werden in bekannter Weise her gestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln. Als Lösungsmittel / Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht:

- Wasser, aromatische Lösungsmittel (z.B. Solvesso Produkte, Xylol), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol, Pentanol, Benzylalkohol), Ketone (z.B. Cyclohexanon, gamma-Butryolactom), Pyrrolidone (NMP, NOP), Acetate (Glykoldiacetat), Glykole, Dimethylfettsäureamide, Fettsäuren und Fettsäureester. Grundsätzlich könner auch Lösungsmittelgemische verwendet werden,
- Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z. B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel wie Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Als oberflächenaktive Stoffe kommen Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von Ligninsulfonsäure, Naphthalinsulfonsäure, Phenolsulfonsäure, Dibutylnaphthalinsulfonsäure, Alkylarylsulfonate, Alkylsulfonate, Fettalkoholsulfate, Fettsäuren und sulfatierte Fettalkoholglykolether zum Einsatz, ferner Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und Naphthalinderivaten mit Forma Idehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphtalinsulfonsäure mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctylphenol, Octylphenol, Nonylphenol, Alkylphenolpolyglykolether, Tributylphenylpolyglykolether, Tristerylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Alkohol- und Fettalkoholethy Ienoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether, ethoxyliertes Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglykoletheracetal, Sorbitester, Ligninsulfitablaugen und Methylcellulose in Betracht.

Zur Herstellung von direkt versprühbaren Lösungen, Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen kommen Mineralölfraktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Toluol, Xylol, Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren Derivate, Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Cyclohexanol, Cyclohexanon, Isophoron, stark polare Lösungsmittel, z.B. Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon oder Wasser in Betracht.

Pulver-, Streu- und Stäubmittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate, können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe her gestellt werden. Feste Trägerstoffe sind z.B. Mineralerden, wie Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Attaclay, Kalkstein,

- Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie z.B. Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte, wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nussschalenmehl, Cellulosepulver und andere feste Trägerstoffe.
- Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,01 und 95 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 0,1 und 90 Gew.-% der Wirkstoffe. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90% bis 100%, vorzugsweise 9 5% bis 100% (nach NMR-Spektrum) eingesetzt.
- 25 Beispiele für Formulierungen sind: 1. Produkte zur Verdünnung in Wasser
 - A) Wasserlösliche Konzentrate (SL)

5

30

35

40

10 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden in Wasser oder einem wasserlöslichen Lösungsmittel gelöst. Alternativ werden Netzmittel oder andere Hilfsmittel zugefügt. Bei der Verdünnung in Wasser löst sich der Wirkstoff.

- B) Dispergierbare Konzentrate (DC)
- 20 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden in Cyclohexanon unter Zusatz eines Dispergiermittels z.B. Polyvinylpyrrolidon gelöst. Bei Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Dispersion.
- C) Emulgierbare Konzentrate (EC)

15 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden in Xylol unt er Zusatz von Ca-Dodecylbenzolsulfonat und Ricinusölethoxylat (jeweils 5 %) gel st. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Emulsion. PCT/EP2005/003213

- D) Emulsionen (EW, EO)
- 40 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden in Xylol unter Zusatz von Ca-Dodecylbenzolsulfonat und Ricinusölethoxylat (jeweils 5 %) gelöst. Diese Mischung wird mittels einer Emulgiermaschine (Ultraturax) in Wasser eingebracht und zu einer homogenen Emulsion gebracht. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Emulsion.
- E) Suspensionen (SC, OD)

5

10

25

- 20 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln und Wasser oder einem organischen Lösungsmittel in einer Rührwerkskugelmühle zu einer feinen Wirkstoffsuspension zerkleinert. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Suspension des Wirkstoffs.
- F) Wasserdispergierbare und wasserlösliche Granulate (WG, SG)
 50 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln fein
 gemahlen und mittels technischer Geräte (z.B. Extrusion, Sprühturm, Wirbelschicht) als
 wasserdispergierbare oder wasserlösliche Granulate hergestellt. Bei der Verdünnung
 in Wasser ergibt sich eine stabile Dispersion oder Lösung des Wirkstoffs.
- G) Wasserdispergierbare und wasserlösliche Pulver (WP, SP)
 75 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln sowie Kieselsäuregel in einer Rotor-Strator Mühle vermahlen. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Dispersion oder Lösung des Wirkstoffs.
 - 2. Produkte für die Direktapplikation

H) Stäube (DP)

5 Gew.Teile der Wirkstoffe werden fein gemahlen und mit 95 % feinteiligem Kaolin innig vermischt. Man erhält dadurch ein Stäubmittel.

- 30 I) Granulate (GR, FG, GG, MG)
 - 0.5 Gew-Teile der Wirkstoffe werden fein gemahlen und mit 95.5 % Trägerstoffe verbunden. Gängige Verfahren sind dabei die Extrusion, die Sprühtrocknung oder die Wirbelschicht. Man erhält dadurch ein Granulat für die Direktapplikation.
- J) ULV- Lösungen (UL)
 10 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden in einem organischen Lösungsmittel z.B. Xylol gelöst. Dadurch erhält man ein Produkt für die Direktapplikation.
- Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, z.B. in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern,

16

PCT/EP2005/003213

Wässrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Pasten oder netzbaren Pulvern (Spritzpulver, Öldispersionen) durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substanzen als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz—, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermitttel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

15

10

5

WO 2005/094583

Die Wirkstoffkonzentrationen in den anwendungsfertigen Zubereitungen körnnen in größeren Bereichen variiert werden. Im allgemeinen liegen sie zwischen 0,0001 und 10%, vorzugsweise zwischen 0,01 und 1%.

Die Wirkstoffe können auch mit gutem Erfolg im Ultra-Low-Volume-Verfahren (ULV) verwendet werden, wobei es möglich ist, Formulierungen mit mehr als 95 G ew.-% Wirkstoff oder sogar den Wirkstoff ohne Zusätze auszubringen.

Zu den Wirkstoffen können Öle verschiedenen Typs, Netzmittel, Adjuvants, Herbizide, Fungizide, andere Schädlingsbekämpfungsmittel, Bakterizide, gegebenenfa Ils auch erst unmittelbar vor der Anwendung (Tankmix), zugesetzt werden. Diese Mittel werden üblicherweise zu den erfindungsgemäßen Mitteln im Gewichtsverhältnis 1:1 0 bis 10:1 zugemischt.

Die Verbindungen I und II, bzw. die Mischungen oder die entsprechenden Formulierungen werden angewendet, indem man die Schadpilze, die von ihnen freiz uhaltenden Pflanzen, Samen, Böden, Flächen, Materialien oder Räume mit einer fungizid wirksamen Menge der Mischung, bzw. der Verbindungen I und II bei getrennter Ausbringung, behandelt. Die Anwendung kann vor oder nach dem Befall durch die Schad pilze erfolgen.

Die fungizide Wirkung der Verbindung und der Mischungen ließ sich durch Folgende Versuche zeigen:

WO 2005/094583 PCT/EP2005/003213

Die Wirkstoffe wurden als eine Stammlösung aufbereitet mit 25 mg Wirkstoff, welcher mit einem Gemisch aus Aceton und/oder DMSO und dem Emulgator Uniperol® EL (Netzmittel mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) im Volumen-Verhältnis Lösungsmittel-Emulgator von 99 zu 1 ad 10 ml aufgefüllt wurde. Anschließend wurde ad 100 ml mit Wasser aufgefüllt. Diese Stammlösung wurde mit dem beschriebenen Lösungsmitte I-Emulgator-Wasser Gemisch zu der unten angegeben Wirkstoffkonzentration verdünnt.

Anwendungsbeispiel 1 - Wirksamkeit gegen die Netzfleckenkrankheit der Gerste verursacht durch *Pyrenophora teres* bei 1 Tag protektiver Anwendung

Blätter von in Töpfen gewachsenen Gerstenkeimlingen der Sorte "Hanna" wurden mit wässriger Suspension in der unten angegebenen Wirkstoffkonzentration bis zur Tropfnässe besprüht. 24 Stunden nach dem Antrocknen des Spritzbelages wurden die Versuchspflanzen mit einer wässrigen Sporensuspension von *Pyrenophora [syn. Drechslera] teres*, dem Erreger der Netzfleckenkrankheit inokuliert. Anschließend wurden die Versuchspflanzen im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 20 und 24°C und 95 bis 100% relativer Luftfeuchtigkeit aufgestellt. Nach 6 Tagen wurde das Ausmaß der Krankheitsentwicklung visuell in % Befall der gesamten Blattfläche ermittelt.

20

15

5

10

Die visuell ermittelten Werte für den Prozentanteil befallener Blattflächen wurden in Wirkungsgrade als % der unbehandelten Kontrolle umgerechnet:

Der Wirkungsgrad (W) wird nach der Formel von Abbot wie folgt berechnet:

25

$$W = (1 - \alpha/\beta) \cdot 100$$

α entspricht dem Pilzbefall der behandelten Pflanzen in % und

β entspricht dem Pilzbefall der unbehandelten (Kontrol I-) Pflanzen in %

30

40

Bei einem Wirkungsgrad von 0 entspricht der Befall der be handelten Pflanzen demjenigen der unbehandelten Kontrollpflanzen; bei einem Wirkungsgrad von 100 weisen die behandelten Pflanzen keinen Befall auf.

Die zu erwartenden Wirkungsgrade für Wirkstoffkombination en wurden nach der Colby-Formel (Colby, S. R. (Calculating synergistic and antagonisti responses of herbicide Combinations", Weeds, 15, S. 20 - 22, 1967) ermittelt und m it den beobachteten Wirkungsgraden verglichen.

Colby Formel:

5

10

$$E = x + y - x \cdot y / 100$$

- E zu erwartender Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz der Mischung aus den Wirkstoffen (I+II) und III in den Konzentrationen a und b
 - der Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz der Wirkstoffkombination (I+II) in der Konzentration a
 - y der Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz des Wirkstoffs III in der Konzentration b

Tabelle A - Binäre Kombination / Einzelwirkstoffe

Polonial	Wirkstoff /	Wirkstoffkonzentration	Wirkungsgrad in % der
Beispiel	Mischungsverhältnis	in der Spritzbrühe [ppm]	unbehandelten Kontrolle
1	Kontrolle (unbehandelt)	-	(90 % Befall)
		12,5 + 12,5	83
2	I + II.1	6,25 + 6,25	67
2	(1:1)	3,1 + 3,1	56
		1,6 + 1,6	44
	Droobloror	25	0
3	Prochloraz	12,5	0

Tabelle B – erfindungsgemäße Mischungen

Tabelle D	D Chinadigogonialos Miconarigon		
Beispiel	Wirkstoffmischung Konzentration Mischungsverhältnis	beobachteter Wirkungsgrad	berechneter Wirkungsgrad*)
4	I + II.1 + Prochloraz 12,5 + 12,5 + 25 ppm 1:1:2	94	83
5	I + II.1 + Prochloraz 6,25 + 6,25 + 12,5 ppm 1:1:2	83	67
6	I + II.1 + Prochloraz 6,25 + 6,25 + 25 ppm 1:1:4	89	67
7	I + II.1 + Prochloraz 3,1 + 3,1 + 12,5 ppm 1:1:4	83	56

Beispiel	Wirkstoffmischung Konzentration Mischungsverhältnis	beobachteter Wirkungsgrad	berechneter Wirkungsgrad*)
8	I + II.1 + Prochloraz 3,1 + 3,1 + 25 ppm 1:1:8	89	56
9	I + II.1 + Prochloraz 1,6 + 1,6 + 12,5 ppm 1:1:8	78	44

^{*)} berechneter Wirkungsgrad nach der Colby-Formel

Anwendungsbeispiel 2 - Wirksamkeit gegen die Blattfleckenkrankheit an Weizen verursacht durch Leptosphaeria nodorum

Töpfe mit Weizenpflanzen der Sorte "Kanzler" wurden mit einer wässrigen Suspension in der unten angegebenen Wirkstoffkonzentration bis zur Tropfnässe besprüht. Am folgenden Tag wurden die Töpfe mit einer wässrigen Sporensuspension von *Leptosphaeria nodorum* (syn. Stagonospora nodorum, Septoria nodorum) inokuliert. Anschließend wurden die Pflanzen in einer Kammer bei 20°C und maximaler Luftfeuchte aufgestellt. Nach 8 Tagen hatte sich die Blattfleckenkrankheit auf den unbehandelten, jedoch infizierten Kontrollpflanzen so stark entwickelt, dass der Befall visuell in % ermittelt werden konnte.

15 Die Auswertung erfolgte analog Beispiel 1.

5

Tabelle C - Binäre Kombination / Einzelwirkstoffe

Deleviol	Wirkstoff /	Wirkstoffkonzentration	Wirkungsgrad in % der
Beispiel	Mischungsverhältnis	in der Spritzbrühe [ppm]	unbehandelten Kontrolle
10	Kontrolle (unbehandelt)	·	(90 % Befall)
11	l + II.1 (1:1)	1,6 + 1,6	44 .

Dejaniel	Wirkstoff /	Wirkstoffkonzentration	Wirkungsgrad in % der
Beispiel	Mischungsverhältnis	in der Spritzbrühe [ppm]	unbehandelten Kontrolle
		12,5	33
12	Boscalid	3,1	11
		1,6	0
	Metconazol	1,6	56
13		€0,8	0
		0,4	0
		1,6	33
14	Epoxiconazol	€,8	О
		O ,4	О

Tabelle D – erfindungsgemäße Mischungen

	Wirkstoffmischung	backachtatar	boroobnotor
Beispiel	Konzentration	beobachteter	berechneter
	Mischungsverhältnis	Wirkungsgrad	Wirkungsgrad*)
	1 + II.1 + Boscalid		
15	1,6 + 1,6 + 1,6 ppm	67	44
į	1:1:1		
	I + II.1 + Boscalid		
16	1,6 + 1,6 + 3,1 ppm	78	51
	1:1:2		
	I + II.1 + Boscalid		
17	1,6 + 1,6 + 12,5 ppm	89	63
	1:1:8		
	I + II.1 + Metconazol	89	75
18	1,6 + 1,6 + 1,6 ppm		
	1:1:1		
	I + II.1 + Metconazol		
19	1,6 + 1,6 + 0,8 ppm	83	44
	2:2:1		
	l + II.1 + Metconazol		
20	0,8 + 0,8 + 0,4 ppm	56	11
	2:2:1		
	I + II.1 + Epoxiconazol		
21	1,6 + 1,6 + 1,6 ppm	94	63
	1:1:1		
	I + II.1 + Epoxiconazol		
22	1,6 + 1,6 + 0,8 ppm	89	44
	2:2:1		

Beispiel	Wirkstoffmischung Konzentration Mischungsverhältnis	beobachteter Wirkungsgrad	b erechneter Wi r kungsgrad*)
23	l + II.1 + Epoxiconazol 0,8 + 0,8 + 0,4 ppm 2:2:1	33	11

^{*)} berechneter Wirkungsgrad nach der Colby-Formel

Anwendungsbeispiel 3 - Dauerwirksamkeit gegen die Dürrfleckenkrankheit der Tomate verursacht durch *Alternaria solani* bei 5 Tage protektiver Behandlung

Blätter von Topfpflanzen wurden mit einer wässriger Suspension in der unten angegebenen Wirkstoffkonzentration bis zur Tropfnässe besprüht. Um die Dauerwirkung zu testen wurden erst 5 Tage später die Blätter mit einer wässrigen Sporenaufschwemmung von Alternaria solani in 2 % Biomalzlösung mit einer Dichte von 0,17 x 10⁶ Sporen/ml infiziert. Anschließend wurden die Pflanzen in einer wasserdampf-gesättigten Kammer bei Temperaturen zwischen 20 und 22°C aufgestellt. Nach weiteren 5 Tagen hatte sich die Krankheit auf den unbehandelten, jedoch infizierten Kontrollpflanzen so stærk entwickelt, dass der Befall visuell in % ermittelt werden konnte.

15 Die Auswertung erfolgte analog Beispiel-1.

5

10

Tabelle E – Binäre Kombination / Einzelwirkstoffe

Beispiel	Wirkstoff /	Wirkstoffkonzentration	Wirkungsgrad in % der
Delable	Mischungsverhältnis	in der Spritzbrühe [ppm]	unbehandelten Kontrolle
24	Kontrolle (unbehandelt)	=	(80 % Befall)
	1 + 11.1	12,5 + 12,5	25
25		6,25 + 6,25	13
	(1:1)	3,1 + 3,1	0
26	l + II.2	25 + 25	13 .
20	(1:1)	25 . 25	10 .
27	Boscalid	6,25	0
28	Prochloraz	25	0
20	Piociliolaz	12,5	О
		25	0
	Epoxiconazol	6,25	0
29		3,1	0
		1,6	0
		0,8	0

Tabelle F – erfindungsgemäße Mischungen

Beispiel	Wirkstoffmischung Konzentration Mischungsverhältnis I + II.1 + Boscalid	beobachteter Wirkungsgrad	berechneter Wirkungsgrad*)
30	6,25 + 6,25 + 6,25 ppm 1:1:1	96	13
31	I + II.1 + Boscalid 3,1 + 3,1 + 6,25 ppm 1:1:2	63	0
32	I + II.1 + Epoxiconazol 6,25 + 6,25 + 6,25 ppm 1:1:1	63	13
33	l + II.1 + Epoxiconazol 12,5 + 12,5 + 3,1 ppm 4:4:1	96	25
34	I + II.1 + Epoxiconazol 6,25 + 6,25 + 1,6 ppm 4:4:1	38	13
35	I + II.1 + Epoxiconazol 12,5 + 12,5 + 1,6 ppm 8:8:1	81	25
36	l + II.1 + Epoxiconazol 12,5 + 12,5 + 0,8 ppm 16:16:1	69	25
37	I + II.1 + Prochloraz 12,5 + 12,5 + 12,5 ppm 1:1:1	75	25
48	I + II.1 + Prochloraz 6,25 + 6,25 + 12,5 ppm 1:1:2	50	13
39	I + II.1 + Prochloraz 6,25 + 6,25 + 25 ppm 1:1:4	81	13
40	I + II.1 + Prochloraz 3,1 + 3,1 + 25 ppm 1:1:8	50	0

Beispiel	Wirkstoffmischung Konzentration Mischungsverhältnis	beobachteter Wirkungsgrad	berechneter Wirkungsgrad*)
41	I + II.2 + Epoxiconazol 25 + 25 + 25 ppm 1:1:1	50	13
42	I + II.2 + Epoxiconazol 25 + 25 + 6,25 ppm 4:4:1	38	13

^{*)} berechneter Wirkungsgrad nach der Colby-Formel

5

Aus den Ergebnissen der Versuche geht hervor, dass die erfindungsgemäßen Mischungen aufgrund des Starken Synergismus in allen Mischungsverhältnissen deutlich besser wirksam sind, als nach der Colby-Formel vorausberechnet.

Patentansprüche

5

10

1. Fungizide Mischungen, enthaltend

1) das Triazolopyrimidinderivat der Formel I,

und

2) ein Strobilurinderivat II, ausgewählt aus den Verbindungen Pyraclostrobin II-1

und

Orysastrobin II-4

15

und

3) einen fungiziden Wirkstoff III ausgewählt aus der Gruppe

20

25

Acylalanine, Aminderivate, Anilinopyrimidine, Antibiotika, Azole, Dicarboximide, Dithiocarbamate, Kupferfungizide, Nitrophenylderivate, Phenylpyrrole, Sulfensäurederivate, Zimtsäureamide und Analoge und Anilazin, Benomyl, Boscalid, Carbendazim, Carboxin, Oxycarboxin, Cyazofamid, Dazomet, Dithianon, Famoxadon, Fenamidon, Fenamidol, Fuberidazol, Flutolanil, Furametpyr, Isoprothiolan, Mepronil, Nuarimol, Picobenzamid, Probenazol, Proquinazid, Pyrifenox, Pyroquilon, QuinoxyFen, Silthiofam, Thiabendazol,

WO 2005/094583 PCT/EP2005/003213

Thifluzamid, Thiophanat-methyl, Tiadinil, Tricyclazol, Triforine, Schwefel, Acibenzolar-S-methyl, Benthiavalicarb, Carpropamid, Chlorothalonil, Cyflufenamid, Cymoxanil, Dazomet, Diclomezin, Diclocymet, Diethofencarb, Edifenphos, Ethaboxam, Fenhexamid, Fentin-Acetat, Fenoxanil, Ferimzone, Fluazinam, Phosphorige Säure, Fosetyl, Fosetyl-Aluminium, Iprovalicarb, Hexachlorbenzol, Metrafenon, Pencycuron, Penthiopyrad, Propamocarb, Phthalid, Toloclofos-methyl, Quintozene und Zoxamid.

in einer synergistisch wirksamen Menge.

10

5

- 2. Fungizide Mischungen, enthaltend die Verbindung der Formeln I, II und III gemäß Anspruch 1 in einem Gewichtsverhältnis von 100:1:5 bis 1:100:20.
- 3. Fungizide Mischungen gemäß Anspruch 1 oder 2, enthaltend als Strobilurinderivat II Pyraclostrobin II-1.
 - 4. Fungizide Mischungen gemäß Anspruch 1 oder 2, enthaltend als Strobilurinderivat II Orysastrobin II-2.
- Fungizide Mischungen gemäß einem der voranstehenden Ansprüche, enthaltend als fungizidem Wirkstoff III eine Verbindung aus der Gruppe Bitertanol, Bromoconazol, Cyproconazol, Difenoconazole, Dinitroconazol, Epoxiconazol, Fenbuconazol, Fluquiconazol, Flusilazol, Flutriafol, Hexaconazol, Imazalil, Ipconazol, Metconazol, Myclobutanil, Penconazol, Propiconazol, Prochloraz, Prothioconazol, Simeconazol, Tebuconazol, Tetraconazol, Triadimefon, Triadimenol, Triflumizol und Triticonazol.
- 6. Fungizide Mischungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, enthaltend als fungizidem Wirkstoff III eine Verbindung aus der Gruppe Cyprodinil, Epoxiconazol, Fluquiconazol, Metconazol, Prochloraz, Prothioconazol, Tebuconazol, Triticonazol, Mancozeb, Metiram, Boscalid, Dithianon, Chlorothalonil, Metrafenon, Propamocarb, Folpet und Dimethomorph.
- 7. Fungizides Mittel, enthaltend einen flüssigen oder festen Trägerstoff und eine Mischung gemäß einem der voranstehenden Ansprüche.
 - 8. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, dass man die Pilze, deren Lebensraum oder die vor Pilzbefall zu schützenden Pflanzen, den Boden oder Saatgüter mit einer wirksamen Menge der Verbindungen I, II

WO 2005/094583 PCT/EP2005/003213

und einer Verbindung III gemäß Anspruch 1 oder des Mittels gemäß Anspruch 7 behandelt.

- 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass man die Verbindungen I, II und III gemäß Anspruch 1 gleichzeitig, und zwar gemeinsam oder getrennt, oder nacheinander ausbringt.
 - 10. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass man die Mischung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 oder das Mittel gemäß Anspruch 7 in einer Menge von 5 g/ha bis 2500 g/ha aufwendet.

10

15

- 11. Verfahren nach Ansprüchen 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, dass man die Mischung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 oder das Mitte gemäß Anspruch 7 in einer Menge von 1 bis 1000 g/100 kg Saatgut anwendet.
- 12. Saatgut, enthaltend die Mischung gemäß einem der Ansprüchte 1 bis 4 in einer Menge von 1 bis 1000 g/100 kg.
- 13. Verwendung der Verbindungen I, II und einer Verbindung III g emäß Anspruch 1 zur Herstellung eines zur Bekämpfung von Schadpilzen geeig neten Mittels.

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A01N43/90 A01N47/24 A01N37/50 //(A01N43/90,47:24,37:50,47:38,43:40,43:653),(A01N43/90,47:38,43:40 43:653),(A01N47/24,47:38,43:40,43:653),(A01N37/50,43:653)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A01N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, PAJ, WPI Data, CHEM ABS Data

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
WO 2004/045289 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT; TORMO I BLASCO, JORDI; GROTE, THOMAS; AMMERMA) 3 June 2004 (2004-06-03) claims 1-11	1-3,5-13	
WO 2004/045283 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT; TORMO I BLASCO, JORDI; GROTE, THOMAS; AMMERMA) 3 June 2004 (2004-06-03) claims 1-10	1,2,4-13	
US 6 159 992 A (MUELLER ET AL) 12 December 2000 (2000-12-12) column 5, line 51 - column 8, line 32 claims 1-13	1-3,6-13	
	WO 2004/045289 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT; TORMO I BLASCO, JORDI; GROTE, THOMAS; AMMERMA) 3 June 2004 (2004-06-03) claims 1-11 WO 2004/045283 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT; TORMO I BLASCO, JORDI; GROTE, THOMAS; AMMERMA) 3 June 2004 (2004-06-03) claims 1-10 US 6 159 992 A (MUELLER ET AL) 12 December 2000 (2000-12-12) column 5, line 51 - column 8, line 32	

X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 	 "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 15 June 2005	Date of mailing of the international search report 05/07/2005
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Authorized officer Marie, G

Internal Application No PCT/EP2005/003213

Category °	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Dolovent to eleim No
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 02/056686 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT; MUELLER, BERND; ROSE, INGO; AMMERMANN, EBERHA) 25 July 2002 (2002-07-25) pages 15-18; tables 1,2 claims 1-9	1-3,6-13
X	WO 02/49438 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT; MUELLER, BERND; PTOCK, ARNE; AMMERMANN, EBERH) 27 June 2002 (2002-06-27) pages 9-10; tables A,B claims 1-10	1-3,7-13
X	WO 98/53690 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT; SCHELBERGER, KLAUS; SCHERER, MARIA; SAUTER, H) 3 December 1998 (1998-12-03) example 1 claims 1-4	1-3,7-13
X	WO 99/48368 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT; SCHELBERGER, KLAUS; GROTE, THOMAS; SAUTER, HU) 30 September 1999 (1999-09-30) example 1 claims 1-4	1,2,4,7-13
X	WO 02/054870 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT; GROTE, THOMAS; PTOCK, ARNE; AMMERMANN, EBERHA) 18 July 2002 (2002-07-18) claims 1-9 pages 9-10; tables A,B	1,2,4,7-13
A	EP 0 988 790 A (AMERICAN CYANAMID COMPANY; BASF AKTIENGESELLSCHAFT) 29 March 2000 (2000-03-29) cited in the application the whole document	1-13
A	WO 98/46607 A (AMERICAN CYANAMID COMPANY) 22 October 1998 (1998-10-22) cited in the application the whole document	1-13

rmation on patent family members

Interponal Application No PCT/EP2005/003213

Publication date 03-06-2004 03-06-2004	A	tent document	Da
		in search report	
03-06-2004		2004045289	WO
	Α	2004045283	MO
12-12-2000	Α	6159992	
	25-07-2002	A 25-07-2002	02056686 A 25-07-2002

formation on patent family members

Interponal Application No PCT/EP2005/003213

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0249438	A		CA CN CZE WP HJP ML SK ZA	2431418 A1 1481216 A 20031679 A3 200300299 A 0249438 A2 1353559 A2 0302576 A2 2004527470 T PA03005015 A 365525 A1 7622003 A3 2004116492 A1 200305511 A	27-06-2002 10-03-2004 17-09-2003 15-12-2003 27-06-2002 22-10-2003 28-11-2003 09-09-2004 05-09-2003 10-01-2005 07-10-2003 17-06-2004 03-09-2004
WO 9853690	A	03-12-1998	ATURAN DEA WE HUP Z NE SKW ZA	225127 T 7912998 A 9809479 A 2289775 A1 1258195 A 59805812 D1 2027 B1 9853690 A1 0984696 A1 0002343 A2 2001526699 T 500945 A 337166 A1 984696 T1 150099 A3 464472 B 6316480 B1 9804511 A	15-10-2002 30-12-1998 20-06-2000 03-12-1998 28-06-2000 07-11-2002 24-12-2001 03-12-1998 15-03-2000 28-11-2000 18-12-2001 29-06-2001 31-07-2000 30-04-2003 16-05-2000 21-11-2001 13-11-2001
WO 9948368	A	30-09-1999	AU AU BR CN WO EP JP TW ZA	737879 B2 3331699 A 9909002 A 2324464 A1 1294489 A 9948368 A1 1065928 A1 28001 A 2002507553 T 521992 B 200005908 A	06-09-2001 18-10-1999 28-11-2000 30-09-1999 09-05-2001 30-09-1999 10-01-2001 03-05-2001 12-03-2002 01-03-2003 23-10-2001
WO 02054870	Α	18-07-2002	BR WO EP JP US	0206451 A 02054870 A2 1353558 A2 2004525880 T 2004029944 A1	30-12-2003 18-07-2002 22-10-2003 26-08-2004 12-02-2004
EP 0988790	A	29-03-2000	AT DE DE DK EP ES PT	240648 T 69908052 D1 69908052 T2 988790 T3 0988790 A1 2203021 T3 988790 T	15-06-2003 26-06-2003 27-11-2003 22-09-2003 29-03-2000 01-04-2004 31-10-2003

ormation on patent farmily members

Inter Pnal Application No
PCT/EP2005/003213

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0988790	A		SI	988790 T1	31-10-2003
WO 9846607	A	22-10-1 998	AT AU DE DE DK EP ES GR PT WO ZA	202779 T 6576898 A 69801048 D1 69801048 T2 975634 T3 0975634 A1 2160408 T3 3036714 T3 975634 T 9846607 A1 9803055 A	15-07-2001 11-11-1998 09-08-2001 14-03-2002 24-09-2001 02-02-2000 01-11-2001 31-12-2001 28-12-2001 22-10-1998 11-10-1999

Interrenales Aktenzeichen
PCT/EP2005/003213

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A01N43/90 A01N47/24 A01N37/50 //(A01N43/90,47:24,37:50,47:38,43:40,43:653),(A01N43/90,47:38,43:40 43:653),(A01N47/24,47:38,43:40,43:653),(A01N37/50,43:653)

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)
IPK 7 A01N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, PAJ, WPI Data, CHEM ABS Data

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
P,X	WO 2004/045289 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT; TORMO I BLASCO, JORDI; GROTE, THOMAS; AMMERMA) 3. Juni 2004 (2004-06-03) Ansprüche 1-11	1-3,5-13
P,X	WO 2004/045283 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT; TORMO I BLASCO, JORDI; GROTE, THOMAS; AMMERMA) 3. Juni 2004 (2004-06-03) Ansprüche 1-10	1,2,4-13
X	US 6 159 992 A (MUELLER ET AL) 12. Dezember 2000 (2000-12-12) Spalte 5, Zeile 51 - Spalte 8, Zeile 32 Ansprüche 1-13	1-3,6-13
	_/	

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	χ Siehe Anhang Patentfamilie
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 	 *T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
15. Juni 2005	05/07/2005
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter

Marie, G

Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Fax: (+31-70) 340-3016

Interponales Aktenzeichen PCT/EP2005/003213

Kategorio ^o	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angebe der in Betracht kommenden Teile	Pote Anonwich No
(ategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 02/056686 A (BASF AKTIENG ESELLSCHAFT; MUELLER, BERND; ROSE, INGO; AMMERMANN, EBERHA) 25. Juli 2002 (2002-07-25) Seiten 15-18; Tabellen 1,2 Ansprüche 1-9	1-3,6-13
(WO 02/49438 A (BASF AKTIENGE SELLSCHAFT; MUELLER, BERND; PTOCK, ARNE; AMMERMANN, EBERH) 27. Juni 2002 (2002-06-27) Seiten 9-10; Tabellen A,B Ansprüche 1-10	1-3,7-13
(WO 98/53690 A (BASF AKTIENGE SELLSCHAFT; SCHELBERGER, KLAUS; SCHERER, MARIA; SAUTER, H) 3. Dezember 1998 (1998-12-03) Beispiel 1 Ansprüche 1-4	1-3,7-13
(WO 99/48368 A (BASF AKTIENGE SELLSCHAFT; SCHELBERGER, KLAUS; GROTE, THOMAS; SAUTER, HU) 30. September 1999 (1999-09-30) Beispiel 1 Ansprüche 1-4	1,2,4, 7-13
(WO 02/054870 A (BASF AKTIENG ESELLSCHAFT; GROTE, THOMAS; PTOCK, ARNE; AMMERMANN, EBERHA) 18. Juli 2002 (2002—07-18) Ansprüche 1-9 Seiten 9-10; Tabellen A,B	1,2,4, 7-13
Ą	EP 0 988 790 A (AMERICAN CYANAMID COMPANY; BASF AKTIENGESELLSCHAFT) 29. März 2000 (2000-03-29) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1-13
A	WO 98/46607 A (AMERICAN CYANIAMID COMPANY) 22. Oktober 1998 (1998-10-22) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1-13

Angaben zu Veröffentlich

die zur selben Patentfamilie gehören

Interponales Aktenzeichen
PCT/EP2005/003213

Im Recherchenbericht	Datum der	Mitglied(er) der Datum der		
angeführtes Patentdokument	Veröffentlichung		Patentfamilie	Veröffe n tlichung
WO 2004045289 A	03-06-2004	AU WO	2003293690 A1 2004045289 A1	15-06-2004 03-06-2004
WO 2004045283 A	03-06-2004	AU WO	2003292024 A1 2004045283 A2	15-06-2004 03-06-2004
US 6159992 A	12-12-2000	AUURANZEKAOPSULPRZLTIKAA-	215310 T 736626 B2 4206097 A 9711244 A 2264528 A1 1228677 A ,C 9900485 A3 59706890 D1 923289 T3 1425 B1 9808385 A1 0923289 A1 2175457 T3 9904113 A2 128121 A 2000516943 T 2000035963 A 334349 A 331891 A1 923289 T 923289 T 923289 T1 22899 A3 64721 C2 9707785 A	15-04-2002 02-08-2001 19-03-1998 17-08-1999 05-03-1999 12-05-1999 08-05-2002 01-07-2002 26-02-2001 05-03-1998 23-06-1999 16-11-2002 28-04-2000 23-12-2001 19-12-2000 24-11-2000 24-11-2000 24-11-2000 24-11-2000 16-08-1999 30-09-2002 31-10-2002 12-07-1999 15-08-2000 01-03-1999
WO 02056686 A	25-07-2002	ATGRANZEKEOPSUPXZLIKRSA	270041 T 107964 A 0206494 A 2434684 A1 1486135 A 20031952 A3 50200578 D1 1353554 T3 200300337 A 02056686 A1 1353554 A1 2224051 T3 0302527 A2 2004521887 T PA03005758 A 527419 A 365841 A1 1353554 T1 9042003 A3 200401640 T4 2004077700 A1 200306358 A	15-07-2004 27-02-2004 06-01-2004 25-07-2002 31-03-2004 12-11-2003 05-08-2004 16-08-2004 15-12-2003 25-07-2002 22-10-2003 01-03-2005 28-11-2003 22-07-2004 10-09-2003 29-04-2005 10-01-2005 31-10-2004 04-11-2003 23-08-2004 22-04-2004 30-08-2004
WO 0249438 A	27-06-2002	DE AU BG BR	10063046 A1 3324802 A 107858 A 0116238 A	20-06-2002 01-07-2002 27-02-2004 02-03-2004

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internales Aktenzeichen
PCT/EP2005/0032 13

	······································						73/ 0032 13
	echerchenbericht rtes Patentdokument	Datum Veröffen			Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO	0249438	A		CA CN CZ EWO EP HUP MX PL SIS ZA	2431418 1481216 20031679 200300299 0249438 1353559 0302576 2004527470 PA03005015 365525 7622003 2004116492 200305511	A A3 A2 A2 A2 A2 T A A1 A3 A1	27-06-2002 10-03-2004 17-09-2003 15-12-2003 27-06-2002 22-10-2003 28-11-2003 09-09-2004 05-09-2003 10-01-2005 07-10-2003 17-06-2004 03-09-2004
WO	9853690	A 03-1	2-1998	ATURAN DE WOP HUP NE SK TUSA	0984696 0002343 2001526699 500945 337166	A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	15-1 0-2002 30-1 2-1998 20-06-2000 03-1 2-1998 28-06-2000 07-1 1-2002 24-1 2-2001 03-1 2-1998 15-03-2000 28-1 1-2000 18-1 2-2001 29-06-2001 31-07-2000 30-04-2003 16-05-2000 21-1 1-2001 13-1 1-2001 10-01-2000
			9-1999	AU AU BR CA CN WO EP ID JP TW ZA	737879 3331699 9909002 2324464 1294489 9948368 1065928 28001 2002507553 521992 200005908	A A1 A1 A1 A T B	06-O9-2001 18-10-1999 28-11-2000 30-O9-1999 09-O5-2001 30-O9-1999 10-O1-2001 03-O5-2001 12-O3-2002 01-O3-2003 23-10-2001
WO	02054870	A 18-0	7-2002	BR WO EP JP US	0206451 02054870 1353558 2004525880 2004029944	A2 A2 T	30-12-2003 18- 0 7-2002 22-10-2003 26- 0 8-2004 12- 0 2-2004
EP	0988790	A 29-0	3-2000	AT DE DE DK EP ES PT	240648 69908052 69908052 988790 0988790 2203021 988790	D1 T2 T3 A1 T3	15-06-2003 26-06-2003 27-11-2003 22-09-2003 29-03-2000 01-04-2004 31-10-2003

Angaben zu Veröffentlichu

die zur selben Patentfamilie gehören

Interponales Aktenzeichen
PCT/EP2005/O03213

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
EP 098	8790	Α		SI	988790 T1	31-10-2003
WO 984	6607	A	22-10-1998	AT	202779 T	15-07-2001
				AU	6576898 A	11-11-1998
				DE	69801048 D1	O9-08-2001
				DE	69801048 T2	14-03-2002
				DK	975634 T3	24-09-2001
				EP	0975634 A1	O2-02-2000
				ES	2160408 T3	O1-11-2001
				GR	3036714 T3	31-12-2001
				PT	975634 T	28-12-2001
				WO	9846607 A1	22-10-1998
				ZA	9803055 A	11-10-1999